

REC'D 18 JUL 2003
WIPO PCT

Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

102 29 778.9

Anmeldetag:

03. Juli 2002

Anmelder/Inhaber:

BAYER AKTIENGESELLSCHAFT, Leverkusen/DE

Bezeichnung:

Neue Verwendung von Imidazotriazinonen

IPC:

A 61 K 31/53

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 12. Mai 2003 Deutsches Patent- und Markenamt Der Präsident Im Auftrag

Cul

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b) Wehner

A 9161 03/00 EDV-L - 1 -

Neue Verwendung von Imidazotriazinonen

5

15

20

25

30

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von bekannten Imidazotriazinonen zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und/oder Prophylaxe von koronarer Herzkrankheit, Herzinsuffizienz, pulmonalem Bluthochdruck, Blasenerkrankungen, Prostatahyperplasie, Nitrat-induzierte Toleranz, Augenerkrankungen wie Glaucom, zur Behandlung oder Prophylaxe von zentraler retinaler oder posteriorer cilliarer Arterienokklusion, zentraler retinaler Venenokklusion, optischer Neuropathie wie anteriorer ischaemischer optischer Neuropathie und glaukomatoeser optischer Neuropathie, sowie von makulaerer Degeneration, Diabetes, insbesondere der diabetischen Gastroparese, zur Behandlung von Störungen der Peristaltik von Magen und Speiseröhre, weiblicher Infertilitaet, vorzeitigen Wehen, Praeeklampsie, Alopecia, Psoriasis dem renalen Syndrom, zystischer Fibrose, Krebs, zur Verbesserung der Wahrnehmung, zur Verbesserung der Konzentrationsleistung, zur Verbesserung der Lern- und/oder Gedächtnisleistung, insbesondere wenn die Störung eine Folge von Demenz ist.

Imidazotriazinone werden in der WO-A-01/64677 beschrieben, die dort offenbarten Verbindungen eignen sich für die Behandlung der erektilen Dysfunktion.

In der Offenlegungsschrift DE-OS 2811780 sind Imidazotriazine als Broncho-dilatoren mit spasmolytischer Aktivität und Hemmaktivität gegen cyclisches Adenosinmonophosphat metabolisierende Phosphodiesterasen (cAMP-PDE's, gemäß der Nomenklatur nach Beavo auch als PDE III und PDE IV bezeichnet) beschrieben. Eine Hemmwirkung gegen cyclisches Guanosinmonophosphat metabolisierende Phosphodiesterasen [cGMP-PDE's, gemäß der Nomenklatur nach Beavo und Reifsnyder (Trends in Pharmacol. Sci. 11, 150-155, 1990) auch als PDE I, PDE II und PDE V bezeichnet] ist nicht beschrieben. Weiterhin werden Imidazotriazinone in der FR-22 13 058, der CH-59 46 71, der DE-22 55 172, der DE-23 64 076 und der EP-000 9384 beschrieben, die in der 2-Position keinen substituierten Arylrest

5

20

25

besitzen, und ebenfalls als Bronchodilatatoren mit cAMP-PDE inhibitorischer Wirkung beschrieben werden.

In der WO-A-99/24433 werden ebenfalls Imidazotriazinone als cGMP-metabolisierende Phosphodiesterase-Inhibitoren beschrieben, die jedoch in para-Position zur Alkoxygruppe im Phenylring zwingend eine Sulfonamidgruppe umfassen.

Ein Anstieg der cGMP-Konzentration kann zu heilsamen, antiaggregatorischen, antithrombotischen, antiproliferativen, antivasospastischen, vasodilatierenden, natriuretischen und diuretischen Effekten führen. Es kann die Kurz- oder Langzeitmodulation der vaskulären und kardialen Inotropie, den Herzrhythmus und die kardiale Erregungsleitung beeinflussen (J. C. Stoclet, T. Keravis, N. Komas and C. Kugnier, Exp. Opin. Invest. Drugs (1995), 4 (11), 1081-1100).

Die relaxierende Wirkung auf die glatte Muskulatur führt zu einer heilsamen Verbesserung der Microzirkulation in Geweben, die cGMP metabolisierende Phosphodiesterasen beinhalten.

Es wurde nun gefunden, dass sich die Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$R^3$$
O HN N N R^2 (I) ,

in welcher

- R^1 für (C_1-C_6) -Alkyl steht,
- R^2 für (C_3-C_8) -Cycloalkyl oder (C_1-C_{12}) -Alkyl steht,

5

10

15

25

- R^3 für (C_1-C_6) -Alkyl steht,
- R⁴ für einen Rest der Formeln

 $--NH-SO_{\overline{2}}-R^{5} \quad \text{oder} \quad -N \stackrel{SO_{2}}{-}R^{6}$ $SO_{2}-R^{7} \quad \text{steht,}$

worin

R⁵, R⁶ und R⁷ gleich oder verschieden sind und Vinyl oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Trifluormethyl, Halogen, (C₁-C₆)-Alkoxy oder durch Reste der Formeln

worin

R⁸ Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,

20 oder

R⁵, R⁶ und/oder R⁷ (C₆-C₁₂)-Aryl bedeuten, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Halogen, Trifluormethyl, Nitro, Cyano, Carboxyl, (C₁-C₆)-Alkyl oder (C₁-C₆)-Alkoxy substituiert ist

oder

R⁵ Chinolyl oder einen 5- bis 6-gliedrigen, aromatischen oder gesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, der gegebenenfalls, im Fall einer N-Funktion auch über diese, bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Halogen oder (C₁-C₆)-Alkyl substituiert sein kann

oder

R⁵ einen Rest der Formeln

15 worin

 R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, (C_1 - C_6)-Alkyl oder Phenyl bedeuten,

20 oder

5

R⁴ für Carboxyl oder für einen Rest der Formeln

-CO-R¹³ oder -O-R¹⁴ steht,

worin

 R^{11} und R^{12} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1 - C_4)Alkyl bedeuten,

R¹³ (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

R¹⁴ (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Hydroxy, Phenyl oder durch einen Rest der Formel –NR¹⁵R¹⁶ substituiert ist,

worin

15

R¹⁵ und R¹⁶ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl oder (C₁-C₄)-Alkyl, das seinerseits durch Phenyl substituiert sein kann, bedeuten,

oder

20

R⁴ für einen Rest der Formel -NH-CO-NR¹⁷R¹⁸ steht,

worin

25

R¹⁷ und R¹⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy oder durch einen Rest der Formeln

oder -NR¹⁹R²⁰ substituiert ist,

worin

 ${
m R}^{19}$ und ${
m R}^{20}$ gleich oder verschiedene sind und Wasserstoff, Phenyl oder (C1-C6)-Alkyl bedeuten

oder

5

0

15

20

25

 ${
m R}^{17}$ und ${
m R}^{18}$ gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen heterocyclischen Ring der Formeln

$$-N$$
 $N-R^{21}$, $-N$ O oder $-N$ E^{22} O bilden,

worin

R²¹ Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

a entweder 1 oder 2 bedeutet,

R²² Hydroxy oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

oder

 R^{17} und/oder R^{18} (C₆-C₁₂)-Aryl bedeuten, das gegebenenfalls durch Halogen, Trifluorethyl oder durch –SCF $_3$ substituiert ist

oder

R¹⁷ Wasserstoff bedeutet und

R¹⁸ einen Rest der Formel –SO₂-R²³ bedeutet,

worin

5

 R^{23} (C₁-C₆)-Alkyl oder (C₆-C₁₂)-Aryl bedeutet, das gegebenenfalls durch Halogen substituiert ist,

oder für einen Rest der Formeln

10

oder

R⁴

für einen Rest der Formel

15

-NH-CO-R²⁴ steht,

worin

20

R²⁴ einen Rest der Formel

bedeutet,

 $\rm R^{25}$ und $\rm R^{26}$ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, (C1-C6)-Alkyl oder (C1-C6)-Alkoxycarbonyl bedeuten,

oder

5

R²⁴ (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls durch (C₆-C₁₂)-Aryl substituiert ist, das seinerseits durch Hydroxy oder (C₁-C₆)-Alkoxy substituiert sein kann oder

 (C_1-C_6) -Alkyl gegebenenfalls durch einen Rest der Formel $-(SO_2)_b$ -R²⁷ substituiert ist,

worin

15

b entweder 0 oder 1 ist und

R²⁷ für einen Rest der Formeln

-NO, -CH₂-NO oder

steht,

20

oder

25

R⁴ für (C₁-C₁₂)-Alkyl steht, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Hydroxy, Azid, Phenyl oder durch Reste der Formeln -NR²⁸R²⁹, -O-CO-R³⁰ oder -P(O){O-[(C₁-C₆)-Alkyl]}₂ substituiert ist,

 R^{28} und R^{29} gleich oder verschieden sind, Wasserstoff, Phenyl oder (C_1 - C_6)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy, (C_1 - C_6)-Alkoxy oder Phenyl substituiert ist,

5 oder

10

15

20

25

R²⁸ und R²⁹ gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen heterocyclischen Ring der Formeln

worin

 R^{31} und R^{32} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder $(C_1\text{-}C_6)$ -Alkyl bedeuten

R³³ (C₁-C₆)-Alkyl, Benzyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkylcarbonyl, Carboxyl, Pyridyl, Pyrimidyl oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls durch (C₁-C₆)-Alkoxy substituiert ist,

und

R³⁰ (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

oder

 (C_1-C_{12}) -Alkyl gegebenenfalls durch Triazolyl substituiert ist, das seinerseits bis zu 2-fach, gleich oder verschieden, durch Halogen, Phenyl, Tetrahydrofuranyl, Tetrahydropyranyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, Aminocarbonyl oder durch (C_1-C_6) -Alkyl substituiert sein kann, wobei letzteres gegebenenfalls durch Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy oder durch einen Rest der Formeln NR³⁴R³⁵ oder -O-CO-R³⁶ substituiert sein kann,

worin

 ${
m R}^{34}$ und ${
m R}^{35}$ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C1-C6)-Alkyl bedeuten,

 R^{36} (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

15 oder

5

R⁴ für einen Rest der Formel -CO-R³⁷ steht,

worin

20

25

R³⁷ für einen Rest der Formeln

$$-CH_{2}-N$$
 O
,
 $-CH_{2}-N$
 $N-R^{38}$

-(CH₂)_c-NR³⁹R⁴⁰ oder -CH₂-P(O)(OR⁴¹)(OR⁴²) steht,

Ξ,

worin

R³⁸ Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

c entweder 0 oder 1 bedeutet,

 R^{39} und R^{40} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1 - C_6)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

 R^{41} und R^{42} gleich oder verschieden sind und (C_1-C_6) -Alkyl bedeuten,

oder

15

5

0

R⁴ für einen 5-gliedrigen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht, der im Falle einer N-Funktion auch über diese, gegebenenfalls insgesamt bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Halogen, Trifluormethyl oder durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- oder mehrfach durch Halogen oder Trifluormethyl substituiert sein kann,

20

und/oder gegebenenfalls durch (C_3-C_6) -Cycloalkyl, Pyrryl oder durch (C_1-C_{12}) -Alkyl substituiert ist, das seinerseits durch Cyano, Trifluormethyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxy, Amino oder durch Phenyl oder Nitro-substituiertes Phenyl substituiert sein kann,

25

und/oder gegebenenfalls durch -NR⁴³R⁴⁴, -NH-CO-CO-R⁴⁵, -NH-CO-R⁴⁶,
-NH-CO-CH₂-R⁴⁷, -CO-R⁴⁸ oder —NH-CO-CH₂ substituiert sein kann,

30

 R^{43} und R^{44} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Benzyl, (C_1 - C_6)-Alkyl oder Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Halogen oder Trifluormethyl substituiert ist,

5

- R⁴⁵ (C₁-C₆)-Alkoxy bedeutet,
- R⁴⁶ (C₁-C₆)-Alkyl oder Phenyl bedeutet,

0

R⁴⁷ Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy oder einen Rest der Formel -O-CO-R⁴⁹ bedeutet,

worin

15

 R^{49} (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet

R⁴⁸

einen Rest der Formel -CH₂-CN oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Halogen, Trifluormethyl oder (C₁-C₆)-Alkoxy substituiert ist,

20

und deren Salze, Tautomeren, N-Oxide, Prodrugs und Hydrate sowie isomere Formen,

25

auch zur Herstellung von Arzneimitteln eignen, die zur Behandlung von und/oder Prophylaxe von koronarer Herzkrankheit, Herzinsuffizienz, pulmonalem Bluthochdruck, Blasenerkrankungen, Prostatahyperplasie, Nitrat-induzierte Toleranz, Augenerkrankungen wie Glaucom, zur Behandlung oder Prophylaxe von zentraler retinaler oder posteriorer cilliarer Arterienokklusion, zentraler retinaler Venenokklusion, optischer Neuropathie wie anteriorer ischaemischer optischer Neuropathie und glaukomatoeser optischer Neuropathie, sowie von makulaerer Degeneration, Diabetes, insbesondere der diabetischen Gastroparese, zur Behandlung von Stö-

30

5

0

15

20

25

30

rungen der Peristaltik von Magen und Speiseröhre, weiblicher Infertilitaet, vorzeitigen Wehen, Praeeklampsie, Alopecia, Psoriasis dem renalen Syndrom, zystischer Fibrose, Krebs, zur Verbesserung der Wahrnehmung, zur Verbesserung der Konzentrationsleistung, zur Verbesserung der Lern- und/oder Gedächtnisleistung, insbesondere wenn die Stoerung eine Folge von Demenz ist, eingesetzt werden.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (I) können in Abhängigkeit von dem Substitutionsmuster in stereoisomeren Formen, die sich entweder wie Bild und Spiegelbild (Enantiomere) oder die sich nicht wie Bild und Spiegelbild (Diastereomere) verhalten, existieren. Die Erfindung betrifft sowohl die Enantiomeren oder Diastereomeren als auch deren jeweilige Mischungen. Die Racemformen lassen sich ebenso wie die Diastereomeren in bekannter Weise in die stereoisomer einheitlichen Bestandteile trennen.

Weiterhin können bestimmte Verbindungen der allgemeinen Formel (I) in tautomeren Formen vorliegen. Dies ist dem Fachmann bekannt, und derartige Verbindungen sind ebenfalls vom Umfang der Erfindung umfasst.

Physiologisch unbedenkliche, d. h. pharmazeutisch verträgliche Salze können Salze der erfindungsgemäßen Verbindungen mit anorganischen oder organischen Säuren sein. Bevorzugt werden Salze mit anorganischen Säuren wie beispielsweise Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäure oder Schwefelsäure, oder Salze mit organischen Carbon- oder Sulfonsäuren wie beispielsweise Essigsäure, Propionsäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Äpfelsäure, Zitronensäure, Weinsäure, Milchsäure, Benzoesäure, oder Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure oder Naphthalindisulfonsäure.

Als pharmazeutisch verträgliche Salze können auch Salze mit üblichen Basen genannt werden, wie beispielsweise Alkalimetallsalze (z.B. Natrium- oder Kaliumsalze), Erdalkalisalze (z.B. Calcium- oder Magnesiumsalze) oder Ammoniumsalze, abgeleitet von Ammoniak oder organischen Aminen wie beispielsweise Diethylamin, Triethyl-

5

15

20

25

30

amin, Ethyldiisopropylamin, Prokain, Dibenzylamin, N-Methylmorpholin, Dihydroabietylamin oder Methylpiperidin.

Als "Hydrate" werden erfindungsgemäß solche Formen der Verbindungen der obigen allgemeinen Formel (I) bezeichnet, welche in festem oder flüssigem Zustand durch Hydratation mit Wasser eine Molekül-Verbindung (Solvat) bilden. In den Hydraten sind die Wassermoleküle nebenvalent durch zwischenmolekulare Kräfte, insbesondere Wasserstoff-Brückenbindungen angelagert. Feste Hydrate enthalten Wasser als sogenanntes Kristall-Wasser in stöchiometrischen Verhältnissen, wobei die Wassermoleküle hinsichtlich ihres Bindungszustands nicht gleichwertig sein müssen. Beispiele für Hydrate sind Sesquihydrate, Monohydrate, Dihydrate oder Trihydrate. Gleichermaßen kommen auch die Hydrate von Salzen der erfindungsgemäßen Verbindungen in Betracht.

Als "Prodrugs" werden erfindungsgemäß solche Formen der Verbindungen der obigen allgemeinen Formel (I) bezeichnet, welche selbst biologisch aktiv oder inaktiv sein können, jedoch in die entsprechende biologisch aktive Form überführt werden können (beispielsweise metabolisch, solvolytisch oder auf andere Weise).

 (C_1-C_{12}) -Alkyl steht für einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, Isobutyl, tert.-Butyl, n-Pentyl und n-Hexyl. Aus dieser Definition leiten sich analog die entsprechenden Alkylgruppen mit weniger Kohlenstoffatomen wie z.B. (C_1-C_6) -Alkyl und (C_1-C_4) -Alkyl ab. Im allgemeinen gilt, dass (C_1-C_4) -Alkyl bevorzugt ist.

(C₃-C₈)-Cycloalkyl steht für einen cyclischen Alkylrest mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl oder Cyclooctyl. Aus dieser Definition leiten sich analog die entsprechenden Cycloalkylgruppen mit weniger Kohlenstoffatomen wie z.B. (C₃-C₅)-Cycloalkyl ab. Bevorzugt sind Cyclopropyl, Cyclopentyl und Cyclohexyl.

 (C_1-C_6) -Alkoxy steht für einen geradkettigen oder verzweigten Alkoxyrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, Isopropoxy, n-Butoxy, Isobutoxy, tert.-Butoxy, n-Pentoxy und n-Hexoxy. Aus dieser Definition leiten sich analog die entsprechenden Alkoxygruppen mit weniger Kohlenstoffatomen wie z.B. (C_1-C_6) -Alkoxy und (C_1-C_4) -Alkoxy ab. Im allgemeinen gilt, dass (C_1-C_4) -Alkoxy bevorzugt ist.

Aus dieser Definition leitet sich auch die Bedeutung des entsprechenden Bestandteils anderer komplexerer Substituenten ab wie z. B. Alkoxycarbonyl.

(C₆-C₁₂)-Aryl steht für einen aromatischen Rest mit 6 bis 12 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Phenyl und Naphthyl.

5- bis 6-gliedriger, aromatischer oder gesättigter Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht entweder für einen Heteroaromaten, der über ein Ringkohlenstoffatom des Heteroaromaten, gegebenenfalls auch über ein Ringstickstoffatom des Heteroaromaten, verknüpft ist; beispielsweise seien genannt: Pyridyl, Pyrimidyl, Pyridazinyl, Pyrazinyl, Thienyl, Furyl, Pyrrolyl, Pyrazolyl, Imidazolyl, Thiazolyl, Oxazolyl oder Isoxazolyl, wobei Pyridyl, Pyrimidyl, Pyridazinyl, Furyl und Thienyl bevorzugt sind, oder für einen gesättigten Heterocyclus, der über ein Ringkohlenstoffatom oder ein Ringstickstoffatom verknüpft ist, oder für einen (C5-C6)-Cycloalkylrest, wie oben definiert; beispielsweise seien genannt: Tetrahydrofuryl, Pyrrolidinyl, Piperidinyl, Piperazinyl, Morpholinyl, Thiomorpholinyl, Cyclopentyl und Cyclohexyl wobei Piperidinyl, Morpholinyl und Pyrrolidinyl bevorzugt sind.

Bevorzugt ist die erfindungsgemäße Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I),

in welcher

20

15

5

25

30

5

10

15

 R^1 für (C_1-C_4) -Alkyl steht,

 ${
m R}^2$ für Cyclopentyl, Cycloheptyl oder (${
m C}_1{
m -}{
m C}_{10}$)-Alkyl steht,

 R^3 für (C_1-C_4) -Alkyl steht,

R⁴ für einen Rest der Formeln

---NH-SO₂-R⁵ oder -N $\stackrel{SO_2-R^6}{SO_2-R^7}$ steht,

worin

R⁵, R⁶ und R⁷ gleich oder verschieden sind und Vinyl oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Trifluormethyl, Chlor, (C₁-C₄)-Alkoxy oder durch Reste der Formeln

substituiert ist,

20 worin

R⁸ Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeutet,

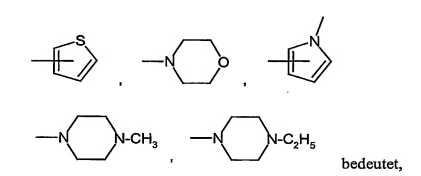
oder

25

R⁵, R⁶ und/oder R⁷ Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Halogen, Trifluormethyl, Nitro, Cyano, Carboxyl, (C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert ist

5 oder

R⁵ Chinolyl oder einen Rest der Formeln



10

der gegebenenfalls bis zu 2-fach, gleich oder verschieden, durch Chlor oder (C_1-C_4) -Alkyl substituiert sein kann

oder

15

R⁵ einen Rest der Formeln

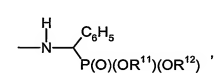
20

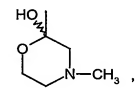
 $m R^9$ und $m R^{10}$ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl oder Phenyl bedeuten,

oder

5

R⁴ für Carboxyl oder für einen Rest der Formeln







10

-CO-R¹³ oder -O-R¹⁴ steht,

worin

15

 R^{11} und R^{12} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten,

1.

R¹³ (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,

20

R¹⁴ (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Hydroxy, Phenyl oder durch einen Rest der Formel -NR¹⁵R¹⁶ substituiert ist,

worin

25

 R^{15} und R^{16} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl oder (C_1 - C_4)-Alkyl, das seinerseits durch Phenyl substituiert sein kann, bedeuten,

oder

R⁴ für einen Rest der Formel -NH-CO-NR¹⁷R¹⁸ steht,

worin

5

R¹⁷ und R¹⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy oder durch einen Rest der Formeln



$$-$$
 oder $-NR^{19}R^{20}$ substituiert ist,

worin

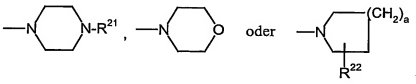
15

R¹⁹ und R²⁰ gleich oder verschiedene sind und Wasserstoff, Phenyl oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten

oder



R¹⁷ und R¹⁸ gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen heterocyclischen Ring der Formeln



bilden,

worin

25

R²¹ Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,

a entweder 1 oder 2 bedeutet,

R²² Hydroxy oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

oder

5

 R^{17} und/oder R^{18} Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Chlor, Trifluorethyl oder durch $-SCF_3$ substituiert ist

oder

0

R¹⁷ Wasserstoff bedeutet und

R¹⁸ einen Rest der Formel –SO₂-R²³ bedeutet,

15

worin

R²³ (C₁-C₄)-Alkyl oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Halogen substituiert ist,

20

oder für einen Rest der Formeln

oder

25

R⁴ für einen Rest der Formel

-NH-CO-R²⁴ steht,

worin

R²⁴ einen Rest der Formel

R²⁵
N
R²⁶

bedeutet,

worin

 $\rm R^{25}$ und $\rm R^{26}$ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, (C1-C4)-Alkyl oder (C1-C4)-Alkoxycarbonyl bedeuten,

oder

R²⁴ (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch Hydroxy oder (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert sein kann oder

 (C_1-C_4) -Alkyl gegebenenfalls durch einen Rest der Formel $-(SO_2)_b$ -R²⁷ substituiert ist,

worin

b entweder 0 oder 1 ist und

5

15

10

20

R²⁷ für einen Rest der Formeln

5 oder

10

15

R⁴ für (C₁-C₁₁)-Alkyl steht, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Hydroxy, Azid, Phenyl oder durch Reste der Formeln -NR²⁸R²⁹, -O-CO-R³⁰ oder -P(O){O-[(C₁-C₆)-Alkyl]}₂ substituiert ist,

worin

R²⁸ und R²⁹ gleich oder verschieden sind, Wasserstoff, Phenyl oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy, (C₁-C₄)-Alkoxy oder Phenyl substituiert ist,

oder

R²⁸ und R²⁹ gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen heterocyclischen Ring der Formeln

 R^{31} und R^{32} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1-C_4) -Alkyl bedeuten

R³³ (C₁-C₄)-Alkyl, Benzyl, (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₄)-Alkylcarbonyl, Carboxyl, Pyridyl, Pyrimidyl oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls durch (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert ist,

und

5

15

20

 R^{30} (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

oder

 (C_1-C_{11}) -Alkyl gegebenenfalls durch Triazolyl substituiert ist, das seinerseits bis zu 2-fach, gleich oder verschieden, durch Halogen, Phenyl, Tetrahydrofuranyl, Tetrahydropyranyl, (C_1-C_4) -Alkoxycarbonyl, Aminocarbonyl oder durch (C_1-C_4) -Alkyl substituiert sein kann, wobei letzteres gegebenenfalls durch Hydroxy, (C_1-C_4) -Alkoxy oder durch einen Rest der Formeln $NR^{34}R^{35}$ oder -O-CO- R^{36} substituiert sein kann,

worin

R³⁴ und R³⁵ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten,

 R^{36} (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,

oder

30

25

R⁴ für einen Rest der Formel -CO-R³⁷ steht,

worin

R³⁷ für einen Rest der Formeln

5

 $-(CH_2)_c-NR^{39}R^{40}$ oder $-CH_2-P(O)(OR^{41})(OR^{42})$ steht,

10

worin

- R³⁸ Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,
- c entweder 0 oder 1 bedeutet,

15

 R^{39} und R^{40} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder $(C_1\text{-}C_4)\text{-}Alkyl$ bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

20

R⁴¹ und R⁴² gleich oder verschieden sind und (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten,

oder

25 R⁴ für einen Rest der Formel

5

10

15

20

25

$$\longrightarrow$$
 oder \longrightarrow steht

der, im Falle des Pyrazols, auch über die N-Funktion, gegebenenfalls insgesamt bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Chlor, Trifluormethyl oder durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- oder mehrfach durch Chlor oder Trifluormethyl substituiert sein kann,

und/oder gegebenenfalls durch Cyclopentyl, Cyclohexyl, Pyrryl oder durch (C_1-C_{12}) -Alkyl substituiert ist, das seinerseits durch Cyano, Trifluormethyl, (C_1-C_4) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_4) -Alkoxy, Amino oder durch Phenyl oder Nitro-substituiertes Phenyl substituiert sein kann,

und/oder gegebenenfalls durch -NR⁴³R⁴⁴, -NH-CO-CO-R⁴⁵, -NH-CO-R⁴⁶, -NH-CO-CH₂-R⁴⁷, -CO-R⁴⁸ oder —NH-CO-CH₂-R⁴⁷, -CO-R⁴⁸ oder —NH-CO-CH₂-R⁴⁷, -CO-R⁴⁸ oder —NH-CO-CH₂-R⁴⁷, -CO-R⁴⁸ oder —NH-CO-CH₂-R⁴⁷, -CO-R⁴⁸ oder —NH₂ substituiert sein kann,

worin

R⁴³ und R⁴⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Benzyl, (C₁-C₄)-Alkyl oder Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Halogen oder Trifluormethyl substituiert ist,

R⁴⁵ (C₁-C₅)-Alkoxy bedeutet,

R⁴⁶ (C₁-C₅)-Alkyl oder Phenyl bedeutet,

R⁴⁷ Hydroxy, (C₁-C₄)-Alkoxy oder einen Rest der Formel -O-CO-R⁴⁹ bedeutet,

worin

5 R⁴⁸ einen Rest der Formel -CH₂-CN oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Chlor, Trifluormethyl oder (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert ist,

und ihre N-Oxide und/oder Tautomeren sowie ihre pharmazeutisch verträglichen Salze, Hydrate und Prodrugs.

Besonders bevorzugt sind erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I),

15 in welcher

10

20

 R^1 für (C_1 - C_4)-Alkyl steht,

R² für Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl oder (C₁-C₁₀)-Alkyl steht,

 R^3 für (C_1-C_4) -Alkyl steht,

R⁴ für einen Rest der Formeln

 $--NH-SO_{\overline{2}}-R^{5} \quad oder \quad -N SO_{2}-R^{6}$ 25 $SO_{2}-R^{7} \quad steht,$

R⁵, R⁶ und R⁷ gleich oder verschieden sind und Vinyl oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Trifluormethyl, Chlor, (C₁-C₄)-Alkoxy oder durch Reste der Formeln

$$-N$$
 $N-R^8$ oder $-N$

substituiert ist,

worin

R⁸ Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeutet,

oder

 R^5 , R^6 und/oder R^7 Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Halogen, Cyano, (C_1 - C_4)-Alkyl oder (C_1 - C_4)-Alkoxy substituiert ist

oder

R⁵ einen Rest der Formeln

$$-N \longrightarrow N-C_2H_5$$
 bedeutet,

der gegebenenfalls bis zu 2-fach, gleich oder verschieden, durch Chlor oder (C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein kann

5

10

15

20

oder

R⁵ einen Rest der Formel -NR⁹R¹⁰ bedeutet,

5 worin

 ${
m R}^9$ und ${
m R}^{10}$ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, (C₁-C₄)-Alkyl oder Phenyl bedeuten,

10 oder

R⁴ für Carboxyl oder für einen Rest der Formeln

ode

-CO-R¹³ oder -O-R¹⁴ steht,

worin

R¹³ (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,

R¹⁴ (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Hydroxy oder durch einen Rest der Formel -NR¹⁵R¹⁶ substituiert ist,

25 worin

R¹⁵ und R¹⁶ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl, das seinerseits durch Phenyl substituiert sein kann, bedeuten,

30 oder

20

R⁴ für einen Rest der Formel -NH-CO-NR¹⁷R¹⁸ steht,

worin

5

 R^{17} und R^{18} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1 - C_4)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

oder

10

R¹⁷ und R¹⁸ gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen heterocyclischen Ring der Formeln

15

worin

R²¹ Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,

20

oder

 R^{17} und/oder R^{18} Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Chlor, Trifluorethyl oder durch $-SCF_3$ substituiert ist

25

oder

R¹⁷ Wasserstoff bedeutet und

R¹⁸ einen Rest der Formel –SO₂-R²³ bedeutet,

worin

R²³ (C₁-C₄)-Alkyl oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Halogen substituiert ist,

oder für einen Rest der Formeln

$$-N$$
 oder $-N$ N-CH₃ steht,

oder

5

10

20

25

R⁴ für einen Rest der Formel

15 -NH-CO-R²⁴ steht,

worin

R²⁴ (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch Hydroxy oder (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert sein kann oder

 (C_1-C_4) -Alkyl gegebenenfalls durch einen Rest der Formel $-(SO_2)_b$ -R²⁷ substituiert ist,

worin

b entweder 0 oder 1 ist und

R²⁷ für einen Rest der Formeln

$$-$$
N-CH $_3$ steht,

 $2 - \delta$

5 oder

10

15

20

R⁴ für (C₁-C₆)-Alkyl steht, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Hydroxy, Phenyl oder durch Reste der Formeln -NR²⁸R²⁹ oder -O-CO-R³⁰ substituiert ist,

worin

R²⁸ und R²⁹ gleich oder verschieden sind, Wasserstoff, Phenyl oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy, (C₁-C₄)-Alkoxy oder Phenyl substituiert ist,

oder

R²⁸ und R²⁹ gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen heterocyclischen Ring der Formeln

$$-N$$
 $N-O$, $-N$ $N-O$, $-N$ $N-R^{33}$ bilden,

 R^{31} und R^{32} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1 - C_4)-Alkyl bedeuten

R³³ (C₁-C₄)-Alkyl, Benzyl, (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₄)-Alkylcarbonyl, Carboxyl, Pyridyl, Pyrimidyl oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls durch (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert ist,

und

5

10

15

25

R³⁰ (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

oder

(C₁-C₆)-Alkyl gegebenenfalls durch Triazolyl substituiert ist, das seinerseits bis zu 2-fach, gleich oder verschieden, durch (C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein kann, wobei letzteres gegebenenfalls durch Hydroxy oder (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert sein kann,

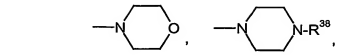
20 worin

oder

R⁴ für einen Rest der Formel –CO-R³⁷ steht,

worin

R³⁷ für einen Rest der Formeln



$$-CH_2-N$$
O, $-CH_2-N$
N-R³⁸

oder - $(CH_2)_c$ - $NR^{39}R^{40}$ steht,

worin

R³⁸ Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,

c entweder 0 oder 1 bedeutet,

 R^{39} und R^{40} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1 - C_4)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

15 oder

5

10

R⁴ für einen Rest der Formel

20

der, im Falle des Pyrazols, auch über die N-Funktion, gegebenenfalls insgesamt bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Trifluormethyl oder durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- oder mehrfach durch Chlor oder Trifluormethyl substituiert sein kann,

und/oder gegebenenfalls durch Cyclopentyl, Cyclohexyl oder durch (C1-C6)-Alkyl substituiert ist, das seinerseits durch (C1-C4)-Alkoxy, Amino oder durch Phenyl substituiert sein kann,

5

und/oder gegebenenfalls durch -NR43R44, -NH-CO-R46, -NH-CO-CH2-R47 oder -CO-R⁴⁸ substituiert sein kann,

worin

10

 R^{43} und R^{44} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Benzyl, (C₁-C₄)-Alkyl oder Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Halogen oder Trifluormethyl substituiert ist,

15

R⁴⁶ (C₁-C₄)-Alkyl oder Phenyl bedeutet,

 R^{47}

Hydroxy oder (C_1-C_4) -Alkoxy bedeutet,

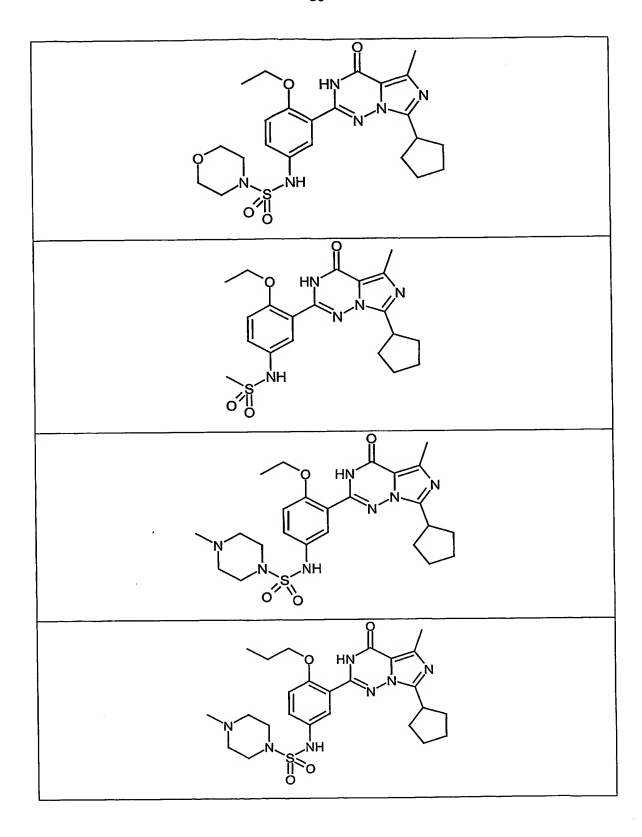
20

R⁴⁸ Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Chlor, Trifluormethyl oder (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert ist,

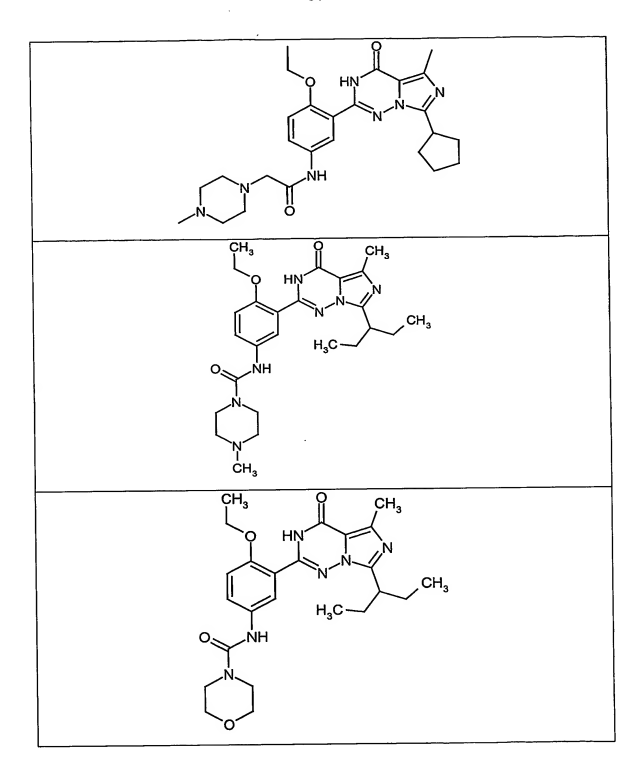
und ihre N-Oxide und/oder Tautomeren sowie ihre pharmazeutisch verträglichen Salze, Hydrate und Prodrugs.

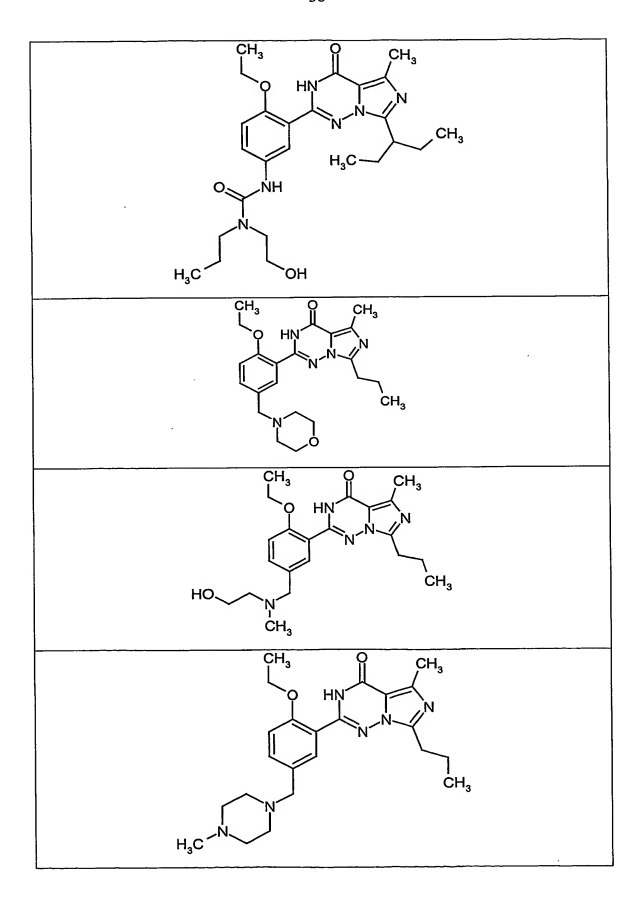
25

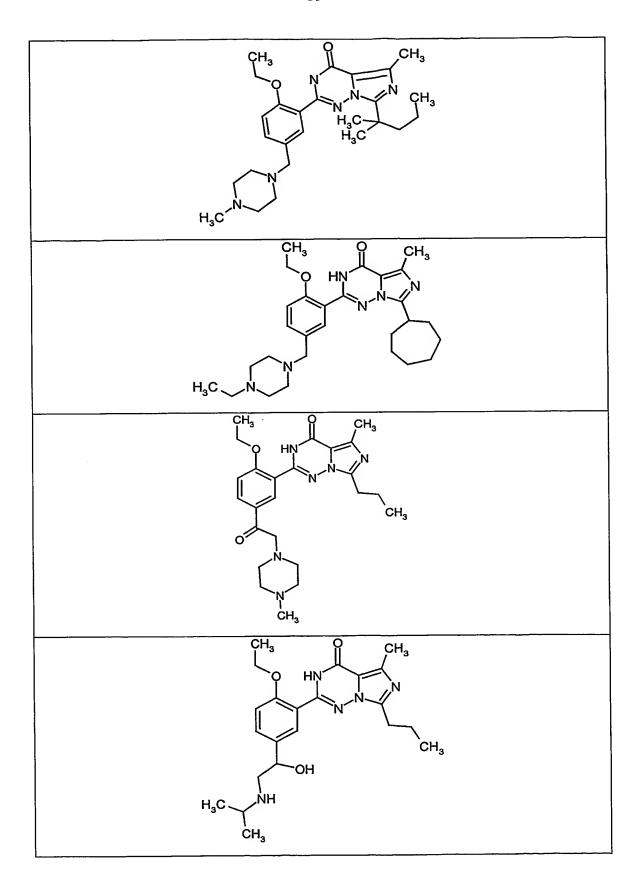
Ganz besonders bevorzugt sind die erfindungsgemäßen Verbindungen mit den folgenden Strukturen:



ΗŅ'







und ihre Tautomeren und/oder N-Oxide sowie ihre pharmazeutisch verträglichen Salze, Hydrate und Prodrugs.

Die erfindungsgemaess verwendeten Verbindungen und ihre Herstellung sind in der WO-A-01/64677 beschrieben. Auf die Offenbarung der WO-A-01/64677 wird ausdruecklich Bezug genommen.

Die erfindungsgemäß verwendeten Verbindungen der allgemeine Formel (I) sind geeignet zur Prophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen, bei denen ein Anstieg der cGMP-Konzentration heilsam ist, d.h. Erkrankungen, die im Zusammenhang mit cGMP-regulierten Vorgängen stehen (im Englischen meist einfach als 'cGMP-related diseases' bezeichnet). Sie inhibieren entweder eine oder mehrere der cGMP-metabolisierenden Phosphodiesterasen (PDE I, PDE II und PDE V). Dies führt zu einem Anstieg von cGMP. Die differenzierte Expression der Phosphodiesterasen in verschiedenen Zellen, Geweben und Organen ebenso wie die differenzierte subzelluläre Lokalisation dieser Enzyme, ermöglichen in Verbindung mit den erfindungsgemäßen selektiven Inhibitoren eine selektive Adressierung der verschiedenen von cGMP regulierten Vorgänge.

Die relaxierende Wirkung auf glatte Muskulatur macht sie geeignet für die Behandlung von Erkrankungen bei denen durch die Verbesserung der Microzirkulation eines Gewebes, das eine cGMP metabolisierende Phosphodiesterase enthaelt, eine Verbesserung und/oder Heilung eine Krankheitsbildes erreicht werden kann.

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von Imidazotriazinonen zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und/oder Prophylaxe von koronarer Herzkrankheit, Herzinsuffizienz, pulmonalem Bluthochdruck, Blasenerkrankungen, Prostatahyperplasie, Nitrat-induzierte Toleranz, Augenerkrankungen wie Glaucom, zur Behandlung oder Prophylaxe von zentraler retinaler oder posteriorer cilliarer Arterienokklusion, zentraler retinaler Venenokklusion, optischer Neuropathie wie anteriorer ischaemischer optischer Neuropathie und glaukomatoeser optischer Neuropathie, sowie von makulaerer Degeneration, Diabetes, insbesondere der diabetischen Gastroparese, zur Behandlung von Stoerungen der Peristaltik von Magen und Speiseröhre, weiblicher Infertilitaet, vorzeitigen Wehen, Praeeklampsie, Alopecia, Psoriasis dem renalen Syndrom, zystischer Fibrose, Krebs, zur Verbesserung der Wahrnehmung, zur Verbesserung der Konzentrationsleistung, zur Verbesserung der Lern- und/oder Gedaechtnisleistung, insbesondere wenn die Stoerung eine Folge von Demenz ist.

15

10

5

20

30

Außerdem verstärken die erfindungsgemäßen Verbindungen die Wirkung von Substanzen, wie beispielsweise EDRF (Endothelium derived relaxing factor), ANP (atrial natriuretic peptide), von Nitrovasodilatoren und allen anderen Substanzen, die auf eine andere Art als Phosphodiesterase-Inhibitoren die cGMP-Konzentration erhöhen.

Aktivität der Phosphordiesterasen (PDE's)

Die cGMP-stimulierbare PDE II, die cGMP-hemmbare PDE III und die cAMP-spezifische PDE IV wurden entweder aus Schweine- oder Rinderherzmyokard isoliert. Die Ca²⁺-Calmodulin stimulierbare PDE I wurde aus Schweineaorta, Schweinehirn oder bevorzugt aus Rinderaorta isoliert. Die cGMP spezifische PDE V wurde aus Schweinedünndarm, Schweineaorta, humanen Blutplättchen und bevorzugt aus Rinderaorta gewonnen. Die Reinigung erfolgte durch Anionenaustauschchromatographie an MonoQ^R Pharmacia im wesentlichen nach der Methode von M. Hoey and Miles D. Houslay, Biochemical Pharmacology, Vol. 40, 193-202 (1990) und C. Lugman et al. Biochemical Pharmacology Vol. 35 1743-1751 (1986).

Die Bestimmung der Enzymaktivität erfolgt in einem Testansatz von 100 μl in 20 mM Tris/HCl-Puffer pH 7,5 der 5 mM MgCl₂, 0,1 mg/ml Rinderserumalbumin und entweder 800 Bq ³HcAMP oder ³HcGMP enthält. Die Endkonzentration der entsprechenden Nucleotide ist 10⁻⁶ mol/l. Die Reaktion wird durch Zugabe des Enzyms gestartet, die Enzymmenge ist so bemessen, dass während der Inkubationszeit von 30 min ca. 50% des Substrates umgesetzt werden. Um die cGMP stimulierbare PDE II zu testen, wird als Substrat ³HcAMP verwendet und dem Ansatz 10⁻⁶ mol/l nicht markiertes cGMP zugesetzt. Um die Ca²⁺-Calmodulinabhängige PDE I zu testen, werden dem Reaktionsansatz noch 1 μM CaCl₂ und 0,1 μM Calmodulin zugesetzt. Die Reaktion wird durch Zugabe von 100 μl Acetonitril, das 1 mM cAMP und 1 mM AMP enthält, gestoppt. 100 μl des Reaktionsansatzes werden mittels HPLC getrennt und die Spaltprodukte "Online" mit einem Durchflussscintillationszähler quantitativ bestimmt. Es wird die Substanzkonzentration gemessen, bei der die Reaktionsgeschwindigkeit um

20

15

5

10

25

50 % vermindert ist. Zusätzlich wurde zur Testung der "Phosphodiesterase [³H] cAMP-SPA enzyme assay" und der "Phosphodiesterase [³H] cGMP-SPA enzyme assay" der Firma Amersham Life Science verwendet. Der Test wurde nach dem vom Hersteller angegebenen Versuchsprotokoll durchgeführt. Für die Aktivitätsbestimmung der PDE II wurde der [³H] cAMP SPA assay verwendet, wobei dem Reaktionsansatz 10⁻⁶ M cGMP zur Aktivierung des Enzyms zugegeben wurde. Für die Messung der PDE I wurden 10⁻⁷ M Calmodulin und 1 μM CaCl₂ zum Reaktionsansatz zugegeben. Die PDE V wurde mit dem [³H] cGMP SPA assay gemessen.

10

5

Objekt-Wiedererkennungstest

Der Objekt-Wiedererkennungstest ist ein Gedaechtnistest. Er misst die Faehigkeit von Ratten (und Maeusen), zwischen bekannten und unbekannten Objekten zu unterscheiden.

- Der Test wurde wie beschrieben durchgefuehrt:Blokland et al, NeuroReport 1998, 9, 4205; Ennaceur et al, Behav. Brain Res. 1988, 31, 47-59; Ennaceur et al, Psychopharmacology 1992, 109, 321-330; Prickaerts et al, Eur. J. Pharmacol. 1997, 337, 125-136.
- Grundsätzlich führt die Inhibition einer oder mehrerer Phosphodiesterasen dieses Typs zu einer Erhöhung der cGMP-Konzentration. Dadurch sind die Verbindungen interessant für alle Therapien, in denen eine Erhöhung der cGMP-Konzentration als heilsam angenommen werden kann.
- Die Untersuchung der kardiovaskulären Wirkungen wurden an normotonen und an SH-Ratten und an Hunden durchgeführt. Die Substanzen wurden intravenös oder oral appliziert.
- Die neuen Wirkstoffe sowie ihre physiologisch unbedenklichen Salze (z. B. Hydrochloride, Maleinate oder Lactate) können in bekannter Weise in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Tabletten, Dragees, Pillen, Granulate, Aerosole,

Sirupe, Emulsionen, Suspensionen und Lösungen, unter Verwendung inerter, nicht toxischer, pharmazeutisch geeigneter Trägerstoffe oder Lösungsmittel. Hierbei soll die therapeutisch wirksame Verbindung jeweils in einer Konzentration von etwa 0,5 bis 90 Gew.-% der Gesamtmischung vorhanden sein, d. h. in Mengen, die ausreichend sind, um den angegebenen Dosierungsspielraum zu erreichen.

Die Formulierungen werden beispielsweise hergestellt durch Verstrecken der Wirkstoffe mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln, wobei z. B. im Fall der Benutzung von Wasser als Verdünnungsmittel gegebenenfalls organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können.

Die Applikation erfolgt in üblicher Weise, vorzugsweise oral, transdermal oder parenteral, z.B. perlingual, sublingual, conjunctival, otisch, buccal, intravenös, nasal, rektal, inhalativ oder als Implantat.

Für die Anwendung beim Menschen werden bei oraler Administration im allgemeinen Dosierungen von 0,001 bis 50 mg/kg vorzugsweise 0,01 mg/kg - 20 mg/kg verabreicht. Bei parenteraler Administration, wie z. B. über Schleimhäute nasal, buccal, inhalativ, ist eine Dosierung von 0,001 mg/kg - 0,5 mg/kg sinnvoll.

Trotzdem kann es gegebenenfalls erforderlich sein, von den genannten Mengen abzuweichen, und zwar in Abhängigkeit vom Körpergewicht bzw. der Art des Applikationsweges, vom individuellen Verhalten gegenüber dem Medikament, der Art von dessen Formulierung und dem Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchen die Verabreichung erfolgt. So kann es in einigen Fällen ausreichend sein, mit weniger als der oben genannten Mindestmenge auszukommen, während in anderen Fällen die genannte obere Grenze überschritten werden muss. Im Falle der Applikation größerer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehreren Einzelgaben über den Tag zu verteilen.

20

15

5

10

5

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind auch zur Anwendung in der Tiermedizin geeignet. Für Anwendungen in der Tiermedizin können die Verbindungen oder ihre nicht toxischen Salze in einer geeigneten Formulierung in Übereinstimmung mit den allgemeinen tiermedizinischen Praxen verabreicht werden. Der Tierarzt kann die Art der Anwendung und die Dosierung nach Art des zu behandelnden Tieres festlegen.

Die vorliegende Erfindung wird durch die folgenden Beispiele veranschaulicht, die die Erfindung jedoch keineswegs beschränken sollen.

Patentansprüche

1. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$R^3$$
 N N N R^2 R^4

5

in welcher

 R^1 für (C_1-C_6) -Alkyl steht,

10

R² für (C₃-C₈)-Cycloalkyl oder (C₁-C₁₂)-Alkyl steht,

 R^3 für (C_1-C_6) -Alkyl steht,

R⁴

für einen Rest der Formeln

15

---NH-SO₂-
$$\mathbb{R}^5$$
 oder -N \mathbb{SO}_2 - \mathbb{R}^6 \mathbb{SO}_2 - \mathbb{R}^7 steht,

worin

20

R⁵, R⁶ und R⁷ gleich oder verschieden sind und Vinyl oder (C₁-C₆)Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder
verschieden, durch Trifluormethyl, Halogen, (C₁-C₆)-Alkoxy
oder durch Reste der Formeln

$$-O = \begin{bmatrix} F & F & F & F \\ F & CF_3 & F & CF_3 \end{bmatrix}$$

$$-N = \begin{bmatrix} N_{-R}^8 & \text{oder} & -N & O \end{bmatrix}$$

worin

R8 Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,

oder

5

10

15

20

R⁵, R⁶ und/oder R⁷ (C₆-C₁₂)-Aryl bedeuten, das gegebenenfalls bis zu 3fach, gleich oder verschieden, durch Halogen, Trifluormethyl, Nitro,
Cyano, Carboxyl, (C₁-C₆)-Alkyl oder (C₁-C₆)-Alkoxy substituiert ist

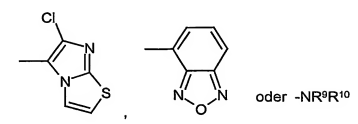
substituiert ist,

oder

R⁵ Chinolyl oder einen 5- bis 6-gliedrigen, aromatischen oder gesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, der gegebenenfalls, im Fall einer N-Funktion auch über diese, bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Halogen oder (C₁-C₆)-Alkyl substituiert sein kann

oder

R⁵ einen Rest der Formeln

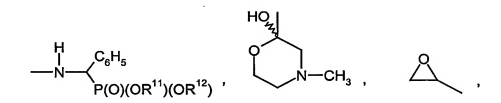


bedeutet, worin

 $m R^9$ und $m R^{10}$ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl oder Phenyl bedeuten,

oder

R⁴ für Carboxyl oder für einen Rest der Formeln



-CO-R¹³ oder -O-R¹⁴ steht,

worin

 R^{11} und R^{12} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten,

 R^{13} (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

R¹⁴ (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Hydroxy, Phenyl oder durch einen Rest der Formel –NR¹⁵R¹⁶ substituiert ist,

5

10

15

20

worin

5

 ${\rm R}^{15}$ und ${\rm R}^{16}$ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl oder (C1-C4)-Alkyl, das seinerseits durch Phenyl substituiert sein kann, bedeuten,

oder

 R^4

für einen Rest der Formel -NH-CO-NR¹⁷R¹⁸ steht,

worin

10

R¹⁷ und R¹⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy oder durch einen Rest der Formeln

15

worin

R¹⁹ und R²⁰ gleich oder verschiedene sind und Wasserstoff, Phenyl oder (C_1 - C_6)-Alkyl bedeuten

oder

25

 ${\bf R}^{17}$ und ${\bf R}^{18}$ gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen heterocyclischen Ring der Formeln

$$-N$$
 $N-R^{21}$, $-N$ O oder $-N$ R^{22} bilden,

worin

a

5

R²¹ Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

entweder 1 oder 2 bedeutet,

durch Hydroxy substituiert ist,

10

R²² Hydroxy oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls

oder

ode

 $m R^{17}$ und/oder $m R^{18}$ (C₆-C₁₂)-Aryl bedeuten, das gegebenenfalls durch Halogen, Trifluorethyl oder durch –SCF3 substituiert ist

15

oder

20

R¹⁷ Wasserstoff bedeutet und

R¹⁸ einen Rest der Formel –SO₂-R²³ bedeutet,

worin

25

R²³ (C₁-C₆)-Alkyl oder (C₆-C₁₂)-Aryl bedeutet, das gegebenenfalls durch Halogen substituiert ist,

oder für einen Rest der Formeln

$$-N$$
 oder $-N$ N-CH₃ steht,

oder

5 R⁴ für einen Rest der Formel

-NH-CO-R²⁴ steht,

worin

10

R²⁴ einen Rest der Formel

bedeutet,

15 worin

 $m R^{25}$ und $m R^{26}$ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, (C1-C6)-Alkyl oder (C1-C6)-Alkoxycarbonyl bedeuten,

oder

 R^{24} (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls durch (C₆-C₁₂)-Aryl substituiert ist, das seinerseits durch Hydroxy oder (C₁-C₆)-Alkoxy substituiert sein kann oder

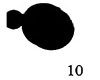
 (C_1-C_6) -Alkyl gegebenenfalls durch einen Rest der Formel $-(SO_2)_b$ -R²⁷ substituiert ist,

worin

5

b entweder 0 oder 1 ist und

R²⁷ für einen Rest der Formeln



—N O , -CH
$$_2$$
-N O oder N-CH $_3$ steht,

oder

15

R⁴ für (C₁-C₁₂)-Alkyl steht, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Hydroxy, Azid, Phenyl oder durch Reste der Formeln -NR²⁸R²⁹, -O-CO-R³⁰ oder -P(O){O-[(C₁-C₆)-Alkyl]}₂ substituiert ist,



worin

R²⁸ und R²⁹ gleich oder verschieden sind, Wasserstoff, Phenyl oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy oder Phenyl substituiert ist,

25

oder

R²⁸ und R²⁹ gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen heterocyclischen Ring der Formeln

worin

R³¹ und R³² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeuten

R³³ (C₁-C₆)-Alkyl, Benzyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkylcarbonyl, Carboxyl, Pyridyl, Pyrimidyl oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls durch (C₁-C₆)-Alkoxy substituiert ist,

und

 R^{30} (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

oder

(C₁-C₁₂)-Alkyl gegebenenfalls durch Triazolyl substituiert ist, das seinerseits bis zu 2-fach, gleich oder verschieden, durch Halogen, Phenyl, Tetrahydrofuranyl, Tetrahydropyranyl, (C₁-C₆)-Alkoxy-carbonyl, Aminocarbonyl oder durch (C₁-C₆)-Alkyl substituiert sein kann, wobei letzteres gegebenenfalls durch Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy oder durch einen Rest der Formeln NR³⁴R³⁵ oder -O-CO-R³⁶ substituiert sein kann,

worin

5

10

15



- 54 -

 R^{34} und R^{35} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1 - C_6)-Alkyl bedeuten,

 R^{36} (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

oder

5

15

20

R⁴ für einen Rest der Formel –CO-R³⁷ steht,

worin

R³⁷ für einen Rest der Formeln

$$-CH_{2}-N$$
O, $-CH_{2}-N$
N-R³⁸

 $-(CH_2)_c-NR^{39}R^{40}$ oder $-CH_2-P(O)(OR^{41})(OR^{42})$ steht,

worin

 R^{38} Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

c entweder 0 oder 1 bedeutet,

 R^{39} und R^{40} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1 - C_6)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

5

 R^{41} und R^{42} gleich oder verschieden sind und $(C_1\text{-}C_6)$ -Alkyl bedeuten,

oder

10

R4 für einen 5-gliedrigen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht, der im Falle einer N-Funktion auch über diese, gegebenenfalls insgesamt bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Halogen, Trifluormethyl oder durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- oder mehrfach durch Halogen oder Trifluormethyl substituiert sein kann,

15

und/oder gegebenenfalls durch (C_3-C_6) -Cycloalkyl, Pyrryl oder durch (C_1-C_{12}) -Alkyl substituiert ist, das seinerseits durch Cyano, Trifluormethyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxy, Amino oder durch Phenyl oder Nitro-substituiertes Phenyl substituiert sein kann,

20

und/oder gegebenenfalls durch -NR 43 R 44 , -NH-CO-CO-R 45 , -NH-CO-R 46 , -NH-CO-CH $_2$ -R 47 , -CO-R 48 oder —N— substituiert sein kann, NH $_2$

25

worin

R⁴³ und R⁴⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Benzyl, (C₁-C₆)-Alkyl oder Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Halogen oder Trifluormethyl substituiert ist,

 R^{45} (C₁-C₆)-Alkoxy bedeutet,

 R^{46} (C₁-C₆)-Alkyl oder Phenyl bedeutet,

 R^{47} Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy oder einen Rest der Formel -O-CO-R⁴⁹ bedeutet,

worin

 R^{49} (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet

 R^{48} einen Rest der Formel -CH2-CN oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Halogen, Trifluormethyl oder (C1-C6)-Alkoxy substituiert ist,

und deren Salze, Tautomeren, N-Oxide, Prodrugs und Hydrate sowie isomere Formen,

und/oder Behandlung von Erkrankungen, Prophylaxe Zusammenhang mit cGMP-regulierten Vorgängen stehen ('cGMP-related diseases').

- 2. Verwendung gemäß Anspruch 1, wobei in den Verbindungen der allgemeinen Formel (I),
 - R^1 für (C_1-C_4) -Alkyl steht,
 - für Cyclopentyl, Cycloheptyl oder (C_1 - C_{10})-Alkyl steht, \mathbb{R}^2
- 30 \mathbb{R}^3 für (C₁-C₄)-Alkyl steht,

15

5

20

- 57 -

R⁴ für einen Rest der Formeln

$$--NH-SO_{2}-R^{5} \quad oder \quad -N SO_{2}-R^{6}$$

$$SO_{2}-R^{7}$$
steht.

worin

R⁵, R⁶ und R⁷ gleich oder verschieden sind und Vinyl oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Trifluormethyl, Chlor, (C₁-C₄)-Alkoxy oder durch Reste der Formeln

substituiert ist,

worin

R8 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeutet,

oder

R⁵, R⁶ und/oder R⁷ Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Halogen, Trifluormethyl, Nitro, Cyano, Carboxyl, (C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert ist

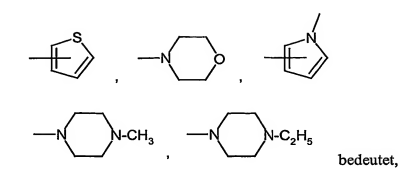
oder

25 R⁵ Chinolyl oder einen Rest der Formeln

15

20

5



der gegebenenfalls bis zu 2-fach, gleich oder verschieden, durch Chlor oder (C_1 - C_4)-Alkyl substituiert sein kann

oder

10

15

R⁵ einen Rest der Formeln

CI N oder -NR⁹R¹⁰ bedeutet,

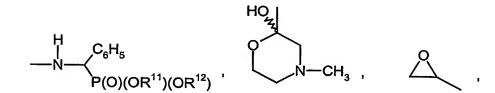
worin

 R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, (C_1 - C_6)-Alkyl oder Phenyl bedeuten,

oder

i,

R⁴ für Carboxyl oder für einen Rest der Formeln



-CO-R¹³ oder -O-R¹⁴ steht,

worin

 ${
m R}^{11}$ und ${
m R}^{12}$ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten,

R¹³ (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,

R¹⁴ (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Hydroxy, Phenyl oder durch einen Rest der Formel –NR¹⁵R¹⁶ substituiert ist,

worin

R¹⁵ und R¹⁶ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl oder (C₁-C₄)-Alkyl, das seinerseits durch Phenyl substituiert sein kann, bedeuten,

oder

R⁴ für einen Rest der Formel -NH-CO-NR¹⁷R¹⁸ steht,

worin

5

10

15

20

R¹⁷ und R¹⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy oder durch einen Rest der Formeln

oder -NR¹⁹R²⁰ substituiert ist,

worin

 R^{19} und R^{20} gleich oder verschiedene sind und Wasserstoff, Phenyl oder (C_1 - C_4)-Alkyl bedeuten

oder

5

10

15

20

25

 ${
m R}^{17}$ und ${
m R}^{18}$ gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen heterocyclischen Ring der Formeln

$$-N$$
 $N-R^{21}$, $-N$ O oder $-N$ R^{22} bilden,

worin

R²¹ Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,

a entweder 1 oder 2 bedeutet,

R²² Hydroxy oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

oder

 R^{17} und/oder R^{18} Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Chlor, Trifluorethyl oder durch $-SCF_3$ substituiert ist

oder

5

R¹⁷ Wasserstoff bedeutet und

R¹⁸ einen Rest der Formel –SO₂-R²³ bedeutet,

worin

R²³ (C₁-C₄)-Alkyl oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Halogen substituiert ist,

oder für einen Rest der Formeln

20

15

oder

 \mathbb{R}^4

für einen Rest der Formel

-NH-CO-R²⁴ steht,

25

worin

R²⁴ einen Rest der Formel

bedeutet,

worin

 R^{25} und R^{26} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, (C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl bedeuten,

oder

R²⁴ (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch Hydroxy oder (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert sein kann oder

 (C_1-C_4) -Alkyl gegebenenfalls durch einen Rest der Formel $-(SO_2)_b$ -R²⁷ substituiert ist,

worin

b entweder 0 oder 1 ist und

R²⁷ für einen Rest der Formeln

—N O -CH
$$_2$$
-N oder N-CH $_3$ steht,

J

10

15

R⁴ für (C₁-C₁₁)-Alkyl steht, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Hydroxy, Azid, Phenyl oder durch Reste der Formeln -NR²⁸R²⁹, -O-CO-R³⁰ oder -P(O){O-[(C₁-C₆)-Alkyl]}₂ substituiert ist,

worin

R²⁸ und R²⁹ gleich oder verschieden sind, Wasserstoff, Phenyl oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy, (C₁-C₄)-Alkoxy oder Phenyl substituiert ist,

oder

R²⁸ und R²⁹ gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen heterocyclischen Ring der Formeln

worin

 R^{31} und R^{32} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1-C_4) -Alkyl bedeuten

R³³ (C₁-C₄)-Alkyl, Benzyl, (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₄)-Alkylcarbonyl, Carboxyl, Pyridyl, Pyrimidyl oder Phenyl

10

5

15

20

bedeutet, das gegebenenfalls durch (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert ist,

und

5

 R^{30} (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

oder

10

(C₁-C₁₁)-Alkyl gegebenenfalls durch Triazolyl substituiert ist, das seinerseits bis zu 2-fach, gleich oder verschieden, durch Halogen, Phenyl, Tetrahydrofuranyl, Tetrahydropyranyl, (C₁-C₄)-Alkoxy-carbonyl, Aminocarbonyl oder durch (C₁-C₄)-Alkyl substituiert sein kann, wobei letzteres gegebenenfalls durch Hydroxy, (C₁-C₄)-Alkoxy oder durch einen Rest der Formeln NR³⁴R³⁵ oder -O-CO-R³⁶ substituiert sein kann,

15

worin

20

 R^{34} und R^{35} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1 - C_4)-Alkyl bedeuten,

 R^{36} (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,

25

oder

R⁴

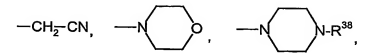
für einen Rest der Formel -CO-R³⁷ steht,

worin

30

R³⁷ für einen Rest der Formeln

έ,



$$-CH_{2}-N$$
0, $-CH_{2}-N$ N-R³⁸

-(CH₂)_c-NR³⁹R⁴⁰ oder -CH₂-P(O)(OR⁴¹)(OR⁴²) steht,

worin

 R^{38} Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,

c entweder 0 oder 1 bedeutet,

 R^{39} und R^{40} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder $(C_1\text{-}C_4)\text{-}Alkyl$ bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

 R^{41} und R^{42} gleich oder verschieden sind und $(C_1\text{-}C_4)\text{-}Alkyl$ bedeuten,

oder

R⁴ für einen Rest der Formel

5

10

15

der, im Falle des Pyrazols, auch über die N-Funktion, gegebenenfalls insgesamt bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Chlor, Trifluormethyl oder durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits einoder mehrfach durch Chlor oder Trifluormethyl substituiert sein kann,

5

und/oder gegebenenfalls durch Cyclopentyl, Cyclohexyl, Pyrryl oder durch (C_1-C_{12}) -Alkyl substituiert ist, das seinerseits durch Cyano, Trifluormethyl, (C_1-C_4) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_4) -Alkoxy, Amino oder durch Phenyl oder Nitro-substituiertes Phenyl substituiert sein kann.

10

worin

15

 $m R^{43}$ und $m R^{44}$ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Benzyl, ($\rm C_1$ - $\rm C_4$)-Alkyl oder Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Halogen oder Trifluormethyl substituiert ist,

20

R⁴⁵ (C₁-C₅)-Alkoxy bedeutet,

R46

(C₁-C₅)-Alkyl oder Phenyl bedeutet,

25

R⁴⁷ Hydroxy, (C₁-C₄)-Alkoxy oder einen Rest der Formel -O-CO-R⁴⁹ bedeutet,

worin

 R^{49} (C₁-C₃)-Alkyl bedeutet

R⁴⁸ einen Rest der Formel –CH₂-CN oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Chlor, Trifluormethyl oder (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert ist,

5

und ihre Tautomeren sowie deren pharmazeutisch verträgliche Salze, Hydrate und Prodrugs.

10

- 3. Verwendung gemäß Anspruch 1, wobei in der allgemeinen Formel (I)
 - R^1 für (C_1-C_4) -Alkyl steht,
 - R^2 für Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl oder (C_1 - C_{10})-Alkyl steht,
- 15 R^3 für (C_1-C_4) -Alkyl steht,
 - R⁴ für einen Rest der Formeln

$$--NH-SO_{\overline{2}}-R^{5} \quad \text{oder} \quad -N \stackrel{SO_{2}-R^{6}}{SO_{2}-R^{7}}$$

20

worin

25

R⁵, R⁶ und R⁷ gleich oder verschieden sind und Vinyl oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Trifluormethyl, Chlor, (C₁-C₄)-Alkoxy oder durch Reste der Formeln

substituiert ist,

worin

R⁸ Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeutet,

5 oder

10

15

25

 R^5 , R^6 und/oder R^7 Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Halogen, Cyano, (C_1 - C_4)-Alkyl oder (C_1 - C_4)-Alkoxy substituiert ist

oder

R⁵ einen Rest der Formeln

$$-N \longrightarrow N-C_2H_5$$
 bedeutet,

der gegebenenfalls bis zu 2-fach, gleich oder verschieden, durch Chlor oder (C_1-C_4) -Alkyl substituiert sein kann

20 oder

R⁵ einen Rest der Formel -NR⁹R¹⁰ bedeutet,

worin

 R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, (C_1 - C_4)Alkyl oder Phenyl bedeuten,

oder

R⁴ für Carboxyl oder für einen Rest der Formeln

5



oder

-CO-R¹³ oder -O-R¹⁴ steht,

worin

R¹³ (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,

15

10

R¹⁴ (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Hydroxy oder durch einen Rest der Formel -NR¹⁵R¹⁶ substituiert ist,

worin

20

R¹⁵ und R¹⁶ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl, das seinerseits durch Phenyl substituiert sein kann, bedeuten,

oder

R⁴ für einen Rest der Formel -NH-CO-NR¹⁷R¹⁸ steht,

25

worin

30

 R^{17} und R^{18} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

5

10

15

20

25

oder

R¹⁷ und R¹⁸ gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen heterocyclischen Ring der Formeln

$$-N$$
 $N-R^{21}$ oder $-N$ bilden

worin

 R^{21} Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,

 R^{17} und/oder R^{18} Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Chlor, Trifluorethyl oder durch $-SCF_3$ substituiert ist

oder

oder

R¹⁷ Wasserstoff bedeutet und

R¹⁸ einen Rest der Formel –SO₂-R²³ bedeutet,

worin

R²³ (C₁-C₄)-Alkyl oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Halogen substituiert ist,

oder für einen Rest der Formeln

$$- \sqrt{ \qquad } \text{oder } - \sqrt{ \qquad } \text{N-CH}_3$$
 steht,

oder

5

R⁴ für einen Rest der Formel

-NH-CO-R²⁴ steht,

10

worin

R²⁴ (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch Hydroxy oder (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert sein kann oder

15

 (C_1-C_4) -Alkyl gegebenenfalls durch einen Rest der Formel $-(SO_2)_b$ -R²⁷ substituiert ist,

20

worin

b entweder 0 oder 1 ist und

R²⁷ für einen Rest der Formeln

25

oder

R⁴ für (C₁-C₆)-Alkyl steht, das gegebenenfalls bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Hydroxy, Phenyl oder durch Reste der Formeln
 -NR²⁸R²⁹ oder -O-CO-R³⁰ substituiert ist,

worin

R²⁸ und R²⁹ gleich oder verschieden sind, Wasserstoff, Phenyl oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy, (C₁-C₄)-Alkoxy oder Phenyl substituiert ist,

oder

R²⁸ und R²⁹ gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen heterocyclischen Ring der Formeln

$$-N$$
 $N-O$, $-N$ $N-O$, $N-R^{31}$ R^{32} oder $-N$ $N-R^{33}$ bilden,

worin

 R^{31} und R^{32} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1 - C_4)-Alkyl bedeuten

R³³ (C₁-C₄)-Alkyl, Benzyl, (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₄)-Alkylcarbonyl, Carboxyl, Pyridyl, Pyrimidyl oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls durch (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert ist,

5

10

15

20

25

und

R³⁰ (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

oder

 (C_1-C_6) -Alkyl gegebenenfalls durch Triazolyl substituiert ist, das seinerseits bis zu 2-fach, gleich oder verschieden, durch (C_1-C_4) -Alkyl substituiert sein kann, wobei letzteres gegebenenfalls durch Hydroxy oder (C_1-C_4) -Alkoxy substituiert sein kann,

worin

oder

R⁴ für einen Rest der Formel –CO-R³⁷ steht,

worin

R³⁷ für einen Rest der Formeln

$$-N$$
, $-N$

$$-CH_{2}-N$$
 $-CH_{2}-N$ $N-R^{38}$

oder -(CH₂)_c-NR³⁹R⁴⁰ steht,

20

15

5

10

25

worin

R³⁸ Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,

c entweder 0 oder 1 bedeutet,

R³⁹ und R⁴⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

oder

R⁴ für einen Rest der Formel

der, im Falle des Pyrazols, auch über die N-Funktion, gegebenenfalls insgesamt bis zu 3-fach, gleich oder verschieden, durch Trifluormethyl oder durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- oder mehrfach durch Chlor oder Trifluormethyl substituiert sein kann,

und/oder gegebenenfalls durch Cyclopentyl, Cyclohexyl oder durch (C_1-C_6) -Alkyl substituiert ist, das seinerseits durch (C_1-C_4) -Alkoxy, Amino oder durch Phenyl substituiert sein kann,

und/oder gegebenenfalls durch -NR 43 R 44 , -NH-CO-R 46 , -NH-CO-CH $_2$ -R 47 oder -CO-R 48 substituiert sein kann,

worin

20

15

5

10

25

 R^{43} und R^{44} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Benzyl, (C_1 - C_4)-Alkyl oder Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Halogen oder Trifluormethyl substituiert ist,

5

- R⁴⁶ (C₁-C₄)-Alkyl oder Phenyl bedeutet,
- R⁴⁷ Hydroxy oder (C₁-C₄)-Alkoxy bedeutet,

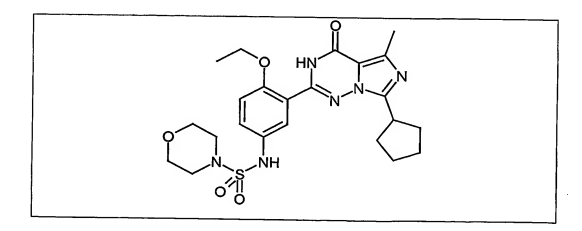
10

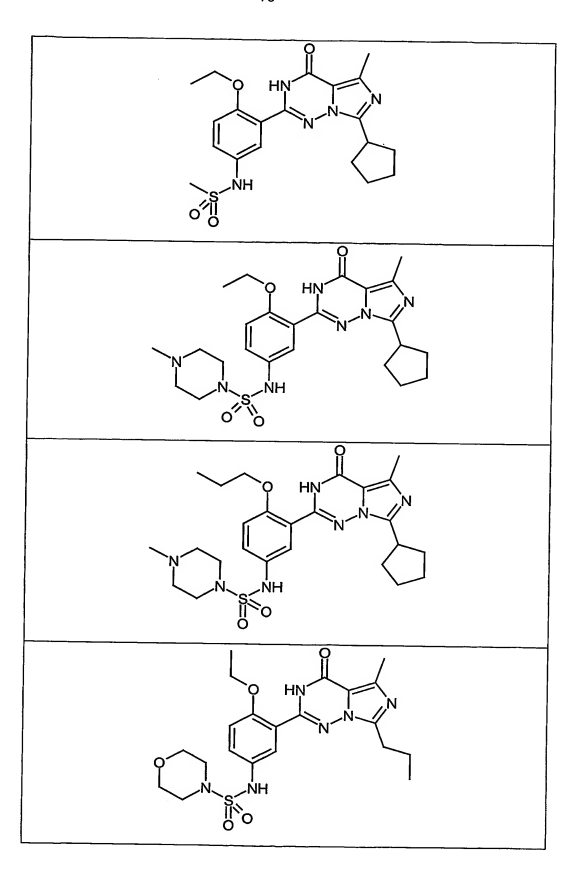
R⁴⁸ Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Chlor, Trifluormethyl oder (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert ist,

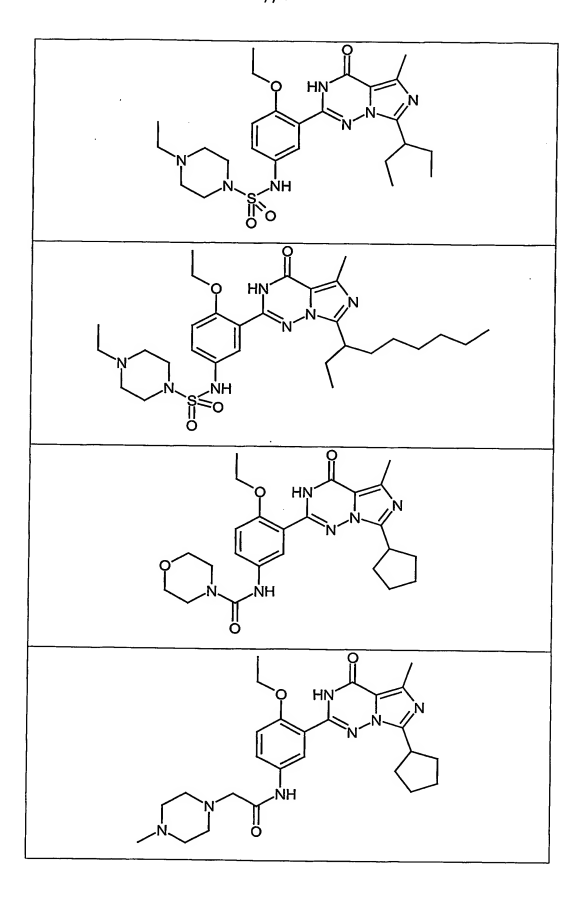
und ihre Tautomeren sowie deren pharmazeutisch verträgliche Salze, Hydrate und Prodrugs.

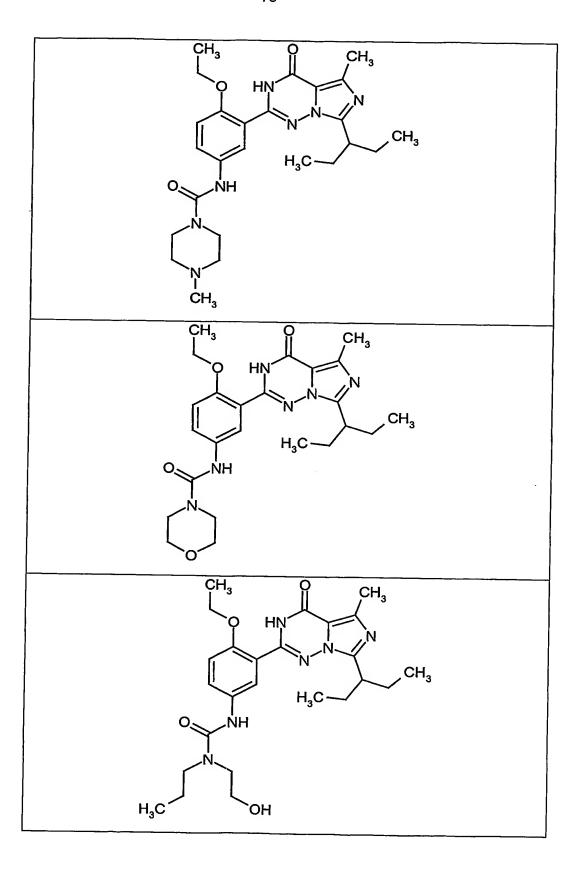
15

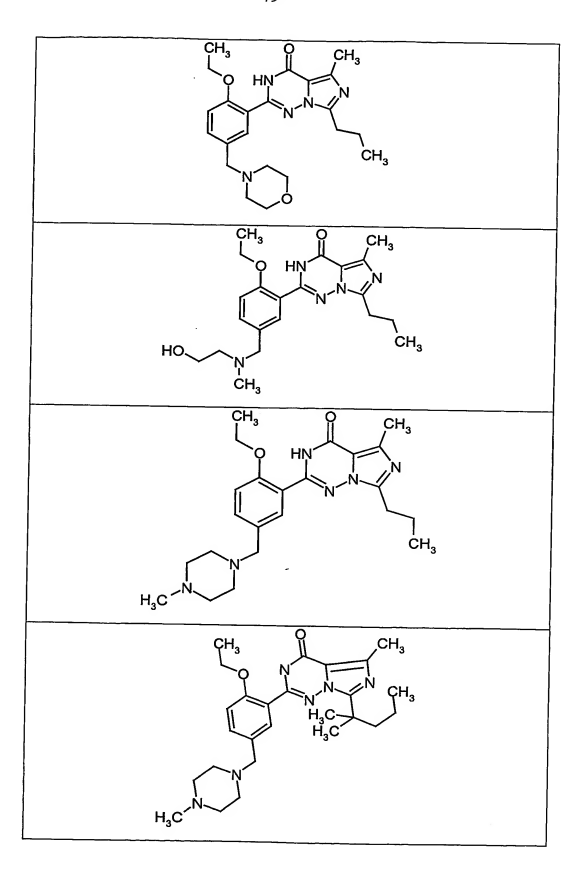
4. Verwendung gemäß Anspruch 1 von Verbindungen mit den folgenden Strukturen:



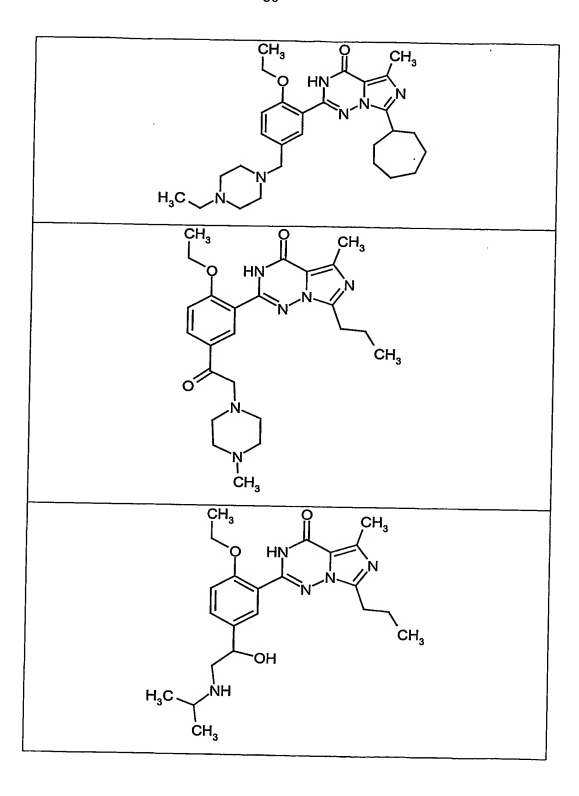








ĺ



und ihre Tautomeren sowie deren pharmazeutisch verträgliche Salze, Hydrate und Prodrugs.

5 S. Vewendung von Verbindungen wie in den Ansprüchen 1 bis 4 definiert zur Herstellung von Arzneimitteln zur Prophylaxe und/oder Behandlung von

Erkrankungen, die im Zusammenhang mit cGMP-regulierten Vorgängen stehen ('cGMP-related diseases').

6. Verwendung von Verbindungen wie in den Ansprüchen 1 bis 4 definiert zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Krankheiten, bei denen durch eine Verbesserung der Microzirkulation eines Gewebes, das eine cGMP metabolisierende Phosphodiesterase enthaelt, eine Verbesserung und/oder Heilung des Krankheitsbildes erreicht werden kann.

Verwendung von Verbindungen wie in den Ansprüchen 1 bis 4 definiert zur 7. Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von und/oder Prophylaxe von koronarer Herzkrankheit, Herzinsuffizienz, pulmonalem Bluthochdruck, Blasenerkrankungen. Prostatahyperplasie. Nitrat-induzierte Augenerkrankungen wie Glaucom, zur Behandlung oder Prophylaxe von zentraler retinaler oder posteriorer cilliarer Arterienokklusion, zentraler retinaler Venenokklusion, optischer Neuropathie wie anteriorer ischaemischer optischer Neuropathie und glaukomatoeser optischer Neuropathie, sowie von makulaerer Degeneration, Diabetes, zur Behandlung von Stoerungen der Peristaltik von Magen und Speiseröhre, weiblicher Infertilitaet, vorzeitigen Wehen, Praeeklampsie, Alopecia, Psoriasis dem renalen Syndrom, zystischer Fibrose, Krebs, zur Verbesserung der Wahrnehmung, zur Verbesserung der Konzentrationsleistung, zur Verbesserung der Lernund/oder

15

5

10

20

Gedaechtnisleistung.

Neue Verwendung von Imidazotriazinonen

Zusammemfassung

Die Anmeldung betrifft neue Verwendungen von Imidazo[1,3,5]triazinonen zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und/oder Prophylaxe von koronarer Herzkrankheit, Herzinsuffizienz, pulmonalem Bluthochdruck, Blasenerkrankungen, Prostatahyperplasie, Nitrat-induzierte Toleranz, Augenerkrankungen wie Glaucom, zur Behandlung oder Prophylaxe von zentraler retinaler oder posteriorer cilliarer Arterienokklusion, zentraler retinaler Venenokklusion, optischer Neuropathie wie anteriorer ischaemischer optischer Neuropathie und glaukomatoeser optischer Neuropathie, sowie von makulaerer Degeneration, Diabetes, insbesondere der diabetischen Gastroparese, zur Behandlung von Stoerungen der Peristaltik von Magen und Speiseröhre, weiblicher Infertilitaet, vorzeitigen Wehen, Praeeklampsie, Alopecia, Psoriasis dem renalen Syndrom, zystischer Fibrose, Krebs, zur Verbesserung der Wahrnehmung, zur Verbesserung der Konzentrationsleistung, zur Verbesserung der Lern- und/oder Gedaechtnisleistung, insbesondere wenn die Stoerung eine Folge von Demenz ist.